

**Geleceğimiz
sizin ellerinizde!..**

Bilinmesi Gerekenler;

1. Ülkemizde doğan tüm yenidoğanlardan Ücretsiz olarak topuk kanı alınarak belirlen hastalıkların varlığı ücretsiz olarak araştırılır.
2. Bebeğinizden hastaneden taburcu edmeden önce mutlaka topuk kanı alınmalıdır.
3. Taraması yapılan hastalıklar ile doğan bebekler yaşamın ilk döneminde sağlıklı dış görünüşe sahip olabilirler.
4. Hastalıklar bebeğinizden alınan topuk kanı ile erken teşhis edilebilir ve ciddi sorunlar önlenir.
5. Tarama için bebeğinizden birkaç damla topuk kanı alınacaktır.
6. Tarama sonucunda hastalık şüphesi saptanırsa, ilgili sağlık personeli size mutlaka ulaşacaktır.
7. Bazı bebeklerden tekrar topuk kanı almak gerekebilir.
8. En erken dönemde tekrar topuk kanı alınması bebeğinizin sağlığı açısından çok büyük önem taşır.



**Her bebeğin hayata sağlıklı
başlama hakkı vardır...**



YENİDOĞAN TARAMA PROGRAMI

**Hangi Hastalıkları
Tarıyoruz ?**



T.C. Sağlık Bakanlığı
Türkiye Halk Sağlığı
Kurumu

Geleceğimiz Sizin Ellerinizde !..

Taraması Yapılan Hastalıklar

Fenilketonüri (FKU)

Fenilketonüri kalıtsal bir hastalıktır. Hastalıkta beyin hasarı yaratan bir madde (fenilalanin) vücuttan atılamaz ve kanda birikir.

Ülkemiz hastalığın en sık izlendiği ülkelerdendir. Doğan her 4.500 bebekten biri fenilketonüri ile doğmaktadır.

Tedavisi özel diyet tedavisi ile olur. Erken tanımlanıp tedavi edilmez ise ağır zihinsel gerilik oluşur.



Biyotinidaz Eksikliği (BE)

Biyotin vücut için son derece önemli bir maddedir. Bu maddenin oluşabilmesi için Biyotinidaz enzimine vücutta ihtiyaç vardır.

Biyotinidaz Eksikliği kalıtsal bir hastalıktır. Tedavi edilmez ise deri bulgular', işitme kaybı ve ölüm gibi sonuçlar ile seyredebilir.

Biyotinidaz Eksikliğinde erken tanı ve tedavi çok önemlidir. Tedavisi kolay, ucuz ve etkindir.

Konjenital Hipotiroidi (KH)

Tiroid bezinin yeterince tiroid hormonu üretememesi ile ilgili doğuştan gelen bir hastalıktır.

Görülme sıklığı ırk ve etnik yapıya göre değişmekle birlikte dünya genelinde 3.500-4.000 canlı doğumda birdir.

Yenidoğan döneminde belirti vermediğinden erken tanısı güçtür. Erken tanı konulmaz ise kalıcı zeka geriliği kaçınılmazdır.

Erken tanı konan bebeklerde tedavi oldukça kolay, ucuz ve etkindir.

Kistik Fibrozis (KF)

Kistik Fibrozis esas olarak akciğerleri ve sindirim sistemini etkileyen genetik bir hastalıktır.

Kistik Fibrozisli bebeklerde hastalık ile ilgili bulgular çeşitli yaşlarda ortaya çıkabilir. En sık rastlanan şikayetler tekrarlayan akciğer enfeksiyonları, bol miktarda yağlı ve pis kokulu dışkılama, yeterli kilo alamamadır.

Erken tanı alan Kistik Fibrozisli hastalar uygun diyet, ilaçlar ve fizyoterapi ile daha uzun ve sağlıklı bir hayata sahip olmaktadır.

